1/5/3

DIALOG(R)File 352:Derwent WPI

(c) 2006 The Thomson Corp. All rts. reserv.

003868419

WPI Acc No: 1984-013949/198403

XRAM Acc No: C84-005932 XRPX Acc No: N84-010208

Protein analysis - by dyeing protein in and/or on cellulose acetate film

with silver colloidal soln.

Patent Assignee: CHUGAI PHARM CO LTD (CHUS ); TOKYO SEIKAGAKU SENKYUKA

(TOKS-N)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 58205855 A 19831130 JP 8288900 A 19820527 198403 B

Priority Applications (No Type Date): JP 8288900 A 19820527

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 58205855 A 6

Abstract (Basic): JP 58205855 A

Method comprises dyeing protein in and/or on cellulose acetate film using silver colloidal soln. A kit for the analysis of protein comprises at least a silver colloidal soln. as protein dyeing reagent and cellulose acetate film.

In a method using, e.g. electrophoresis, a sample (e.g. blood serum) is applied to cellulose acetate film and subjected to electrophoresis, and the film is immersed in a protein-fixing liq. to fix sepd protein and then immersed in a silver colloidal soln. to dye the protein. In the prepn. of the silver colloidal soln, silver salt (e.g. silver nitrate) and reducing agent (e.g. tannic acid) are dissolved in distilled water at 60-80 deg.C with stirring. A suitable amt. of weak alkaline soln. is added with stirring and then cooled to room temp.

By using cellulose acetate film as carrier, protein present in low concn. or trace amt. in a sample (e.g., blood serum, urine, etc) can be simply, rapidly and sensitively detected without concentrating.

0/3

Title Terms: PROTEIN; ANALYSE; DYE; PROTEIN; CELLULOSE; ACETATE; FILM;

SILVER; COLLOID; SOLUTION

Derwent Class: A89; J04

International Patent Class (Additional): G01N-027/26; G01N-033/68

File Segment: CPI

?

THIS PAGE BLANK (USPTC)

## (19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭58—205855

⑤ Int. Cl.³G 01 N 33/68 27/26

識別記号

庁内整理番号 - 8305--2G 7363--2G ❸公開 昭和58年(1983)11月30日

発明の数 3 審査請求 未請求

(全 6 頁)

# 匈蛋白質の分析方法および分析用キット

创特

額 昭57—88900

②出

願 昭57(1982)5月27日

**⑫発** 明 者 白幡晶

東京都練馬区豊玉上2の26

⑫発 明 者 岡田正志

東京都中野区若宮1の40の12

⑪出 願 人 財団法人東京生化学研究会

東京都豊島区高田三丁目41番8

号

⑪出 願 人 中外製薬株式会社

東京都北区浮間5丁目5番1号

四代 理 人 安藤憲章

### 明 細 相

### 1. 発明の名称

蛋白質の分析方法ならびに分析用キット

### 2 特許請求の範囲

- (1) 領コロイド潜液でセルロースアセテート膜中 及び/又は膜上の蛋白質を染色することを特徴 とする蛋白質の分析方法。
- (2) 少なくとも蛋白質染色試楽としての銀コロイ ド帝液とセルロースアセテート膜との組み合せ からなることを特徴とする蛋白質分析用キット。
- (3) 少なくとも蛋白質染色試楽調製用としての銀 塩、帯元剤ならびに弱アルカリ性療液とセルロ ースアセテート膜との組み合せからなることを 特徴とする蛋白質分析用キット。

### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、血清蛋白質をはじめとする体液中の 蛋白質の分析方法ならびに分析用キットに関し特 にセルロースアセテート膜を支持体として用いる 蛋白質の分析方法ならびに分析用キットに関する。 ある種の支持体を用いた体液中の蛋白質の分析

このセルロースアセテート膜を支持体として用いる毎白質の分析方法は敬敬の飲料を迅速に分析できる点で使れてかり、特に復気水動法による血情低白質の分析は臨床診断にかける重要な検査項目の一つにもなっている。

とれらの分析方法によって蛋白質を検出する場合、セルロースアセテート膜中の蛋白質を染色す

本発明はセルロースアセテート膜を支持体として用いる協自質の分析方法において、セルロースアセテート膜の利点を損うことなく、試料中に低機関に存在する蛋白質、あるいは極微量の試料中に存在する蛋白質を簡便、迅速かつ高級度に検出しりる方法を提供せんとするものである。

本発明者は上述の如き目的を達成すべく検討を重ねる中で、銀コロイドと毎白質の強い相互作用。

- 3 -

られるとどから、当該分析方法はセルロース丁セテート 膜を支持体とするととの利点とあいまって、 脳脊髄液あるいは尿の如き試料中の蛋白質を、試料の濃縮操作を行うととなく高感度に検出並びに 定量することができる。 更に本発明の分析方法は 内耳液の如き極微量しか採取できないような試料中の蛋白質も可様に検出並びに定量することができる。

本発明の分析方法は、例えば電気泳動法においては① セルロースアセテート級に希釈した試料(例えば血清)を試料途布器を用いて塗布、②通電して試料を泳動させる、③ セルロースアセテート 膜を蛋白固定化液に浸し、蛋白質を固定する、④ このセルロースアセテート膜を銀コロイド形液中に没し、振とりしながら銀コロイドによる蛋白質染色を行う、の手順で実施される。

本発明に用いられる銀コロイド落液は銀塩、および発元剤を適当量ずつとり、適当な量の蒸留水 に添加、60~80でで特件混合し、この混合物 にさらに適当量の努アルカリ性溶液を加えて撹拌 つまり銀コロイドが桜白質に吸着する力に着目し、 銀白質染色試楽として銀コロイド溶液を用いると いう全く新規な方法によって前記目的を達成でき るとの知見を得て本発明を完成した。

即ち、本発明は銀コロイド溶液でプセテート膜中及び/又は腱上(以下便宜上「膜中」という)の蛋白質を染色することを特徴とする蛋白質の分析方法である。

本発明はまた、少なくとも蛋白質染色試薬としての銀コロイド格液とセルロースアセテート膜との組み合わせからなることを特徴とする蛋白質分析用キットであり、既にまた少なくとも蛋白質染色試薬調料用としての銀塩。最元剤ならびに弱アルカリ性溶液とセルロースアセテート膜との組み合わせからなることを特徴とする蛋白質分析用キットである。

本発明の分析方法において用いる銀コロイド溶 液は、セルロースアセケート膜中に存在する微量 の蛋白質を極めて高感度に染色することができる。 また染色濃度と蛋白質量との間に一定の関係がみ

- 4 -

 尚、本発明において用いられる假コロイド落液は一般に吸収極大波長が390~420 mm 、好ましくは400~415mmの範囲にあり、かつ銀コロイド自体が蛋白質あるいはポリピニルピロリドンの如きコロイド保護剤で緩われていない状態のものであれば、どのような組成あるいはどのような方法によって調製されたものでもよい。

当該銀コロイド溶液を染色試業として、セルロースアセテート膜中に存在する蛋白質を染色する 場合、染色は約30分程度で完了するので、セル

**-7-**

染色液」という)は以下の如くして胸裂した。 ( 類準銀コロイド染色液の調製 )

200mlビーガーに再蒸留水9 8.2mlをとり70℃に加熱し、これに20重量パーセント研設保存液の4mlと10重量パーセントタンニン酸溶液0.4mlを激しく機件下添加して混合した。更に10重量パーセント投験ナトリウム溶液1.0mlを添加し2分間機律混合した後、水で冷却し室温にもどした。

以下に突験例並びに実施例によって本発明を更に詳細に説明する。尚、実験例並びに実施例において用いたセルロースアセテート膜は、いづれも富士写真フィルム株式会社製「セペラックス」である。

### 〔突験例1〕

 ロースアセテート膜を支持体とする蛋白質の分析 の利点、つまり迅速性を損なうことなく蛋白質分 析を可能にする。

また当該銀コロイド溶液は蛋白質の染色能力が 極めて優れていることかよびセルロースアセテー ト膜自体はほとんど染色しないことから高感度か つ効率よく数量の蛋白質成分を染色することがで きる。

また当該銀コロイド溶液を 4 じの冷蔵庫内に 5 カ月間保存した後、仮白質の染色を行なったが、 染色性に全く影響はなく、当該銀コロイド溶液は、 一定の条件下であれば長期保存が可能である。

以上の如く本発明の分析方法ならびに分析用キットはゼルロースアセテート膜を支持体として用いる蛋白質の分析において、何めて高感度かつ迅速に蛋白質を検出あるいは定量することができる点において臨床分析分野に調期的な分析方法を提供するものである。『

後述の実験例かよび実施例において用いた蛋白 質染色用銀コロイド辞散(以下「標準銀コロイド

- 6 -

いで各セルロースアセテート膜の酸スポットを復 準銀コロイド染色液。ポンソー3B染色液をよび ニグロシン染色液を用いて以下の方法により染色 処理した。

### (1) 銀コロイドによる染色

牛血情アルブミンがスポットされた上記セルロースアセテート膜を5%トリクロル酢酸溶液に2分間でしているの間でを行なった後、軽く水ですすが、が低にはさんで余分な水分を除いた。次のでは、がで酸膜を標準銀コロイド染色液に浸し、30分間をとうしたのち、酸膜を取り出し、水の中で2分間級とうする洗滌操作を3倍行なった。

### (1) ポンソー3Rによる染色

ポンソー3 R(半井栗品株式会社製)0.89。トリクロル酸309を蒸溜水に溶解し、全量を100mlとしたポンソー3R染色液に牛血清アルブミンがスポットされた前配セルロースアセテート酸を2分間浸した後、酸膜を取り出し1%酢酸溶液で洗滌した。洗滌は2分ずつ5回繰り返し行なった。

### (層) ニグロシンによる染色

ニグロシン(東京化成株式会社製) 0.019. 酢酸 2.0 配を蒸溜水に溶解し、全量を 1.00 配と したニグロシン染色液に牛血清 アルブミンがスポットされた前配セルロースアセテート膜を一晩 浸 した。 該膜を取り出し水で 2 分間 ずつ 5 回洗滌を 行なった。

以上(1),(ii),(ii)で染色処理された各スポットの染色機度をデンシトメーター(ヘレナ社製)で各染色に至適なフィルター(銀コロイド染色は420mmのフィルター,ポンソー3B染色は525mmのフィルター,ニグロシン染色は610mmのフィルター)を用いてスキャンした。各スポットに対応するピークの高さを染色機度の指領として蛋白質量とピークの高さの関係をプロットし第1

との図から明らかを如く銀コロイド溶液を用いる本発明の方法は従来セルロースアセテート膜中の仮白質を最も感度よく検出するといわれているニグロシンに比べ、約6~7倍の感度で検出でき

-11-

### (実験例3)

25倍希釈したヒト正常の市の24世を縦6cm・機6cmのセルロースアセテート膜上に液布したいで実験例2と同様のロイドによる染色」の方法でに気がから、次方はでは、なり、では、なり、ないののでは、ないのでは、ないでは、ないのでは、ないでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、ないのでは、

セルロースアセテート戦電気泳動法による脳 脊髄液中の蛋白質成分の分析

脳脊髄液 6 検体及び 2 5 0 倍希釈血清 2 検体を 約 1 24 ずつ試料造布器 (ヘレナ社製) によって終 6 cm。横 6 cm のセルロースアセテート膜上に盗布 ることが確認された。更に彼白質量と染色濃度の 関係が一定の範囲で直線性を示し、本発明の方法 が蛋白質の定量分析に用いられることが確認され た。

#### 〔寒験例2〕

縦6 cm , 横 6 cm のセルロースアセテート膜を 3 枚用意し、それぞれに 2 5 倍希釈したヒト正常 位清を 0.2 cm ずつ試料放布器 (ヘレナ社製)を用いて塗布し、これらを 0.0 7 M ベロナール緩衝液(山=8.6)中で、セルロースアセテート膜の幅 1 cm あたり 1 m A を通電し、3 0 分間 泳動した。泳動後の3 枚の該膜はそれぞれ標準銀コロイド染色液・ポンソー 3 R 染色液 かよびニグロシン染色液を用いて、実験例 1 に示す染色方法により処理した。

との結果ポンソー3 R およびニグロシンでは、 泳動された蛋白質成分中アルブミン以外の蛋白質 はほとんど検出不能であったが、銀コロイド溶液 を用いた本発明の方法では各血清蛋白質成分が明 瞭に検出できた。

-12-

し、次いで 0.0 7 M ペロナール緩衝液 ( 出 = 8.6 ) 中でセルロースアセテート機の幅 1 cm あたり1 m A を通催し3 0 分間泳 助した。泳動後、眩膜を 5 % トリクロル作使解液に 2 分間浸して蛋白質を固定化した後、膜上の水分をふきとってから標準保定ロイド染色液に受し、損とりしながら3 0 分間染色処理を施した。次いで酸膜を水中で 2 分間振とりする洗滌操作を 3 回繰り返し行なった。

との結果、アルブミン以外の比較的含量の少ない蛋白質成分も明瞭に染色されその存在が確認でき、従来のセルロースアセテート膜電気泳動法では機構操作を必要とした脳脊髄液中の蛋白質分析も、本発明の方法では機構操作を行なわずして簡便迅速に実施できた。

### 突施例 2.

セルロースアセテート膜電気泳動法による尿中の蛋白質成分分析

健常人で市販の後白検査用試験紙で展傷性となった尿試料2検体をそれぞれ約1点ずつ緩6cm, 横6cmのセルロースアセテート膜に塗布し実施例 1 と同様の方法により永畅ならびに殺コロイド染色を施した。次いで核膜を透明化液(M N-透明化液:半井楽品株式会社製)により透明化した後、デンシトメーター(ヘレナ社製)により420mmのフィルターを用いてスキャンし、第3図に示すや色像を得た。この図から明らかな如く、尿中の低白質成分が明瞭に確認でき、試料の機箱操作等を行なわずして分析することができた。実施例3.

セルロースアセテート膜電気泳動法による内 耳液の分析

内耳内リンパ液をマイクロシリンジを用いて、
0.1 B M ずつ縦 6 m 。横 6 m のセルロースアセテート膜上にマイクロシリンジにてスポットし、実施例 1 と同様の方法で水動、銀コロイド染色を行なった。

との結果、アルプミンおよびクロブリンの各分 面が明瞭に検出された。

-15-

葉株式会社製)を休勤方向にそってスポット位置から5 m唯し直線的に強布したのち洗動パラフィン中で20時間放置した。後、該膜上の流動パラフィンを流水で水洗除去してから、実施例1と同様の方法で銀コロイド染色を行なった。この結果、血清成分に対応する明瞭な沈降線が確認された。4. 図面の簡単な説明

第1図は、各染色試楽によって染色された各スポットの染色濃度と毎白質量との関係を表すクラフである。 - ● - は本発明の銀コロイド溶液を、 - 0 - はニグロシンを、 - △ - はポンソー3 R を用いて染色したものである。

第2回は、血情成分のセルロースアセテート膜 電気体動分析において本発明で用いる鍵コロイド 格液によって毎白質を染色した際の染色状態をデ ンシトメトリーにより安わした染色像である。↓ 印は試料塗布位置を示す。

第3回は尿成分のセルロースアセテート膜電気 水動分析において2種類の検体を電気泳動にかけ た後、本発明で用いる銀コロイド群液によって仮 夹施例4

セルロースアセテート展を支持体としたオク タロニー法における免疫沈降反応物の検出

リン段級衝液で平衡化したセルロースアセテート膜の中心部に1 呵/ nll の牛血情アルプミン 0.4 Mを1点スポットし、その間位に5 mll 隔に倍々 希釈した抗牛血情アルプミン (生化学工業株式会社製)を0.4 Ml ずつ 6 点スポットした。

これを流動パラフィン中で20時間放躍し、その後水流で流動パラフィンを洗滌除去した。以後、実施例1と同様の方法により免疫沈降物を銀コロイド染色した。この結果、明瞭な沈降線が得られた。

#### 突施例 5.

セルロースアセテート膜免疫電気泳動分析に かける免疫沈降反応物の検出

桜 6 cm・横 6 cm のセルロースアセテート膜上に ヒト血清 0.4 MEをマイクロシリンジを用いてスポットした後、実施例 1 と同様の条件下で決動を行なった。 決動後、抗ヒト血清ヤギ血清(生化学工

-16-

白質を染色し、その染色状態をデンシトメトリーで表わした染色像である。↓は試料強布位置を示す。

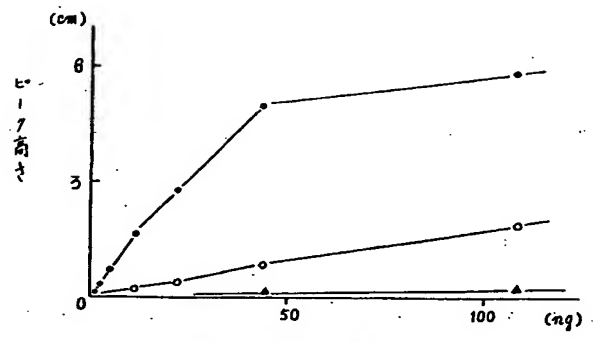
**停許出顧人** 

財団法人 東京生化学研究会 (氏か1名)

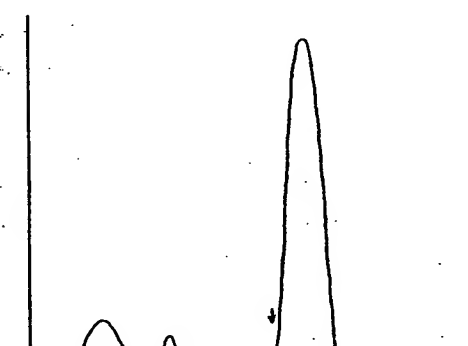
代理人



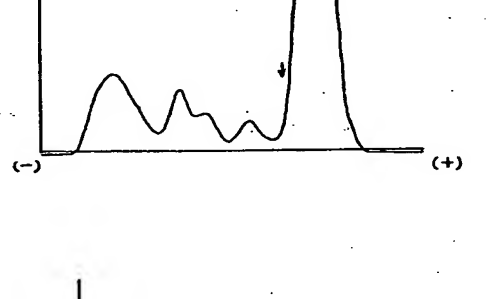
オー 図



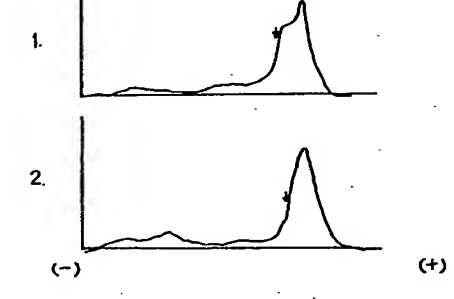
牛血清アルプミン堂



**才2** 図



**ポる図** 



**—298—**